This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

JA 0133283 NOV 1978

00971B/01 B02 D16 J04

AGEN 25.04.77 *J5 3133-283

AGENCY OF IND SCI TECH

25.04 77-JA-048287 (20.11.78) B01j-01/22 C08f-08/30 C08g-85

Adenine-nucleotide-bonded high molecular material - prepd. by bonding adenine-nucleotide derivs, to high molecular material through end amino gps.

Adeninenucleotide-bonded high mol. wt. cmpds. formed by chemically bonding adeninenucleotide derivs. of formula (I) or salts thereof to high mol. wt. cmpds. through the end amino gps., are new.

B(4-B3, 4-B4A, 4-C3B) D(5-A) J(1-D1A, 4-B1C). 3

(R = opt. substd. divalent hydrocarbon gp.; Y = phosphoric acid residue selected from monophosphoric acid, diphosphoric acid and triphosphoric acid).

USE

The prods, are used as adsorbents for affinity chromatography or as reaction media for enzyme reactions.

DETAILS

The adeninenucleotide derivs, of formula (I) which have not been described in the literature can be prepd, by reacting adenosine monophosphoric acid, adenosine diphosphoric acid, or adenosine triphosphoric acid with a diisocyanate of formula NCO-R-NCO in a solvent (e.g. DMSO or DMF) at 30-100°C, cooling the reaction mixt, to room temp, or below, and pouring the reaction mixt, into a mixt, of 100 pts. wt. water and 50-200 pts. wt. of an organic solvent (e.g. benzene, hexane, ethyl acetate) maintained in acid state.

The amt. of dissocyanate used is 30-200 moles per mole of adenosine phosphoric acid.

EXAMPLE

None given.(8ppW136).

J531 33283

1173

19日本国特許庁

公開特許公報

① 特許出願公開

昭53-133283

5) Int. Cl.² C 08 G 85/00

C 08 F

B 01 J

8/30 //

1/22

識別記号

53日本分類 26(1) A 32 13(9) F 2 庁内整理番号 6474-45 6939-4A ❸公開 昭和53年(1978)11月20日

発明の数 1 審査請求 有

(全8頁)

タアデニンヌクレオチド誘導体を結合した高分子物質

20特

願 昭52-48287

22出

願 昭52(1977)4月25日

⑫発 明 者 山崎幸苗

千葉市稲毛東5丁目8番1号

工業技術院徵生物工業技術研究

所内

同

前田英勝

千葉市稲毛東5丁目8番1号

工業技術院微生物工業技術研究

所内

切発 明 者 鈴木英雄

千葉市稲毛東5丁目8番1号 工業技術院微生物工業技術研究

所内

同 上林明

千葉市稲毛東5丁目8番1号 工業技術院後生物工業技術研究

所内

⑪出 願 人 工業技術院長

所長

明細 書

1. 発明の名称

アデニンヌクレオチド誘導体を結合した高分子 物質

- 2. . 特許請求の範囲
 - (1) 一般式

(式中、Rは置換基を含有していてもよい2価の 炭化水素基であり、Yはモノリン酸、ジリン酸及 びトリリン酸の中から選ばれるリン酸残基である) で表わされるアデニンヌクレオテド誘導体又はそ の塩を、その末端アミノ基を介して高分子物質に 化学結合させてなるアデニンヌクレオチドを結合 した高分子物質。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

(式中、Rは重換菌を含有していてもよい 2 価の 炭化水素基であり、Y はモノリン酸、ジリン酸 及びトリリン酸の中から透ばれるリン酸残基で ある)

で表わされるアデニン核の6位アミノ基がカルパモイル化されたアデニンヌクレオテド誘導体又はその塩を、その末端アミノ基を介して高分子物質に仕学結合させてなるアデニンヌクレオテドを結合した高分子物質に関するものである。

本発明による物質は新規であり、そのリガンド

として結合する前記式(I)で表わされるアデニンヌ クレオチド誘導体の作用により、アフィニティク ロマトグラフィーの吸着体や、酵素反応にかける 反応数体などとして利用される。

穿景工葉において、必要な酵素の分離精製に用 いる、いわゆる、アフィニティクコマトグラフィ ーの汲着体や、酵素反応における反応媒体などと . して、アデニンスクレオチトを結合させた高分子 物質の開発は強く要望されているが、従来提案さ れているものは、いずれも、その調製に著しい困 難が伴なったり、目的物の収率が良くなかったり、 さらに実際の使用に祭し、酵素に対する親和性が 堕端に低かったり、あるいは結合されたアデニン スクレオチドが使用中に容易に脱離するまどの欠 点があり、未だ満足すべきものは得られていない。 たとえば、従来提案されているアデニンヌクレオ チド誘導体をリガンドとして結合した高分子物質 の中で、前記した目的に最も適合したものといわ れている例として次の式で表わされるものが知ら れている(M. Lindberg et al., Eur. J. Biochem.

-3-

本発明者らは、使用特性にすぐれしかも調製の容易なものを開発すべく鋭意研究を重ねた結果、前記一般式(I)で表わされるアデニンヌクレオチド誘導体をリガンドとして含む高分子物質がこの目的に適合することを見出し、本発明を完成するに至った。

本発明にかいて、高分子物質にリガンドとして 結合させる前記一般式(I)で表わされるアデニンヌ クレオチド誘導体に文献未載の新規化合物で記し、 投式にかいて、2 価炭化水素基品の具体例としてン、 投式にかいて、2 価炭化水素 基品の具体のアミレン、アデビレン、オクテレン、ドデシアレン ンなどの $C_2 \sim C_{20}$ 、好きしくは $C_4 \sim C_{8}$ のアルンをどの $C_2 \sim C_{20}$ 、好きしくは $C_4 \sim C_{12}$ のアリンなどののでは、フェニレン、タニレンなどのでは、カーションを表示があり、これらは塩素、臭素、カーンを表をがあり、これらは塩素、臭素、カーンを表をがあり、これらは塩素、クニア・カーンのアンルを、アセテル、アクリロイルをどのアンル基、アセテル、アクリロイルをどのアンルを、アセテル、アクリロイルをどのアンルを 特阳 阳53-1332

53,481([975)]。

(式中、Yはモノリン酸、ジリン酸又はトリリン酸であり、(SP)はセファロースを表わす)

この高分子物質は各種のキナーゼに対して良好を規和性を示し、実際の使用条件で安定であるという特徴を有するものの、その調製は著しく困難であり、リガンドとして高分子物質に結合させるアデニンスクレオチドのNG-[(6-アミノへキシル)カルバモイルメチル]誘導体を調製するの低が設置を要し、その1つの反応段階においては反応の完結に5日以上といり長期間を要し、とうてい実用性あるものということができない。

- 4 -

キンなどのアルコキシカルポニル及びニトロ基を どの置換基により置換されていてもよい。 の塩としては、たとえば、ナトリウム塩、カリリケム塩、リチウム塩などのアルカリ金属塩、パリウム塩などのアルカリ土金属塩、アルミニウム塩などの他の金属塩の他、アンモニウム塩などが挙げられる。

前記一般式(I)で表わされるアデニンスクレオチド誘導体を製造するには、まず、対応するAMP、ADP又はATPを原料とし、これを溶媒中において、ジイソシアネート(NCO-R-NCO)(式中、Rは前記と同じ)と反応させる。この場合、反応温度は30~100で、好ましくは50~80であり、溶媒としてはヘキサメチルホスホルアミドなどの出発物質を溶解し、かつジイソシアネートと反応しない不活性のものが用いられる。原料アデノシンリン酸1モルに対するジイソシアネートの使用量は、化学量論的には1モルであれてあいが、一般には、30~200モルの割合であ

特昭 昭53-133283 (3)

ADP 及び ATP に転けるアデニン核の 6 位のアミノ基が末端にアミノ基を有するカルバモイル 基でカルバモイル化された化合物を得る。この場合の反応は次の式で表わされる。

 $(AP \rightarrow NH_2 + NCO - R - NCO$

 \longrightarrow (AP \rightarrow NHCONH-R-NCO (1)

 H_2O (AP) NHCONH - R-N H_2 (2) (式中、[AP]はアデノシンリン酸残基を表わす)

本発明の反応を行えり場合、目的物を収率よく 得るには、反応②で示される加水分解反応をすみ やかに行うことが必要である。反応系に単に水を 加えるのみでは、系全体がゲル状になってしまう。 このような不都合を回避するには、可及的低温に かいて、酸性水と非水溶性の有機溶媒との混合系 をはげしくかきませながら、この混合系に反応(1) で得た反応液を注加する。

本発明の反応において、有利なことには、原料としてADPを用いる場合、生成物としては、そ

- 8 **-**

ポリクリシジルメタクリレートなど。

- D) メテロール基を有する高分子物質:たとえば、ポリNーメチロールアクリルアミドなど。
- 四 各種のポリアミン:たとえば、ポリリジン、 ポリエチレンイミンなど。

高分子物質に対する前記Tデニンヌクレオチド 誘導体の結合は、高分子物質が水酸基を有する場合、プロムシアン法(Br C N 法)により、またた。 分子物質がカルボキシル基を有する場合、カルボ ジイミトを有する場合、カルボにはカップリングにより、エボキシを有する。またが はアルカを有する高分子物質に対しては、放脈でしては、アデニンヌクレオチド誘導ないの を有する高分子の加熱反しては、アデニンヌクレオチド誘導ないが などに無水水のできる。また、導体の 末端アミノ基に無水でのかった。 なる高分子物質に結合させるとし、ない を有する高分子物質に結合させるとし、ない を有する高分子物質に結合させるととがをあるし、 さらにその末端でシル基にアクリロイル基をどの ま合性官能差を導入し、これを他のモノマーと共

度る。この割合は反応温 で及びジイソシアネート 及 反応性の強さにより、できる限りジイソシアネート (上上上) トの少量で反応を行うのがよいが、一般には大通 割が必要である。

次に、この反応の終了後、室温又はそれ以下の 選貫通常10~0℃に冷却しながら、pH 3以下、 好ましくは1~2のアデニンヌクンオチドが分解 せずかつ残存するイソシアネートの反応によるが ル化が起らないpH 範囲に調整した酸性条件のの はなれて対して課題に変われる。この場合の必要 まとしては水に対して非選和性を示すが、イソナも まとしては水に対して不活性でかつなどの表しては対してなが、 クロロホルムなどのパインととがある。 クロロホルムなどのパインとなどがある。 クロロホルムなどの次がある。 クロロホルムなどの混合で対し50~200 重量部に対し、5~100重量部、好ましくは 20~40重量部である。

このようにして、原料化合物であるAMP,

- 7 **-**

の目的とするADP誘導体の他に、これとほぼ等量のAMP及びATPの誘導体がそれぞれ得られることである。ATP誘導体の製造が一般に困難であることを考えると、本発明によりADPを原料としてATP誘導体を容易に製造し得るのは工業的に大きな意義がある。

本発明にかいては、このようにして得られたア デニンスクレオテド野導体を、その末端アミノ基 の反応性を利用して種々の高分子物質に化学的に 結合させる。この場合の高分子物質としては、水 各性、非水溶性を問わず、各種のものが適用され、 その具体例としては次のようなものを挙げること ができる。

(A) 水酸基を有する高分子物質:たとえば、アガロース、デンブン、セルロース、デキストランなど。

- B) カルボキシル基を有する高分子物質:たとえば、ポリアクリル酸、ポリメタクリル酸、カルボキシメチルセルロースなど。
- C) エポキシ基を有する高分子物質:たとえば、

. . . .

A-(1) N⁶-{ N-(6-アミノヘキシル) カル パモイル]-AMP・Li塩の合成

T デノシン 5 ーモノホスフェート $(AMP)_2$ タを50ml のヘキサメチルホスホルアミド(HM PA)に容解させ、これにヘキサメチレンジイッ シアネート(HDC)17πlを加え、70℃で2 時間反応させた。次に、この反応混液を、 pH 1 の塩酸酸性の水150配とクロロホルム150配 の混合物に、氷冷下、激しくかきませながら、注 加した。反応液を分液コートに移し、室温で一変 放置したのち、水層を取り、クコロホルム層は再 度 pH 1の塩酸酸性の水で抽出した。両者の水層 を合せ、1Nの LiOH で pH 1とし、ニパポレー タにより40℃で濃縮した。約100㎡に濃縮し た液に、氷冷下、エタノールとアセトンの1:1 混合液約1.0を加えると、白色沈殿が生成した。 この沈殷を遠心分離により集め、滅圧下乾燥した。 得られた固形物を再度水に溶解させ、Dowex 1 × 2(CL⁻)を吸着体とするイオン交換クロマトグ ラフィーで精製した。との場合の密出は、 0.05

重合させることにより高分子化することもできる。 いずれにしても、このような高分子物質に対する アデニンヌクレオチド誘導体の結合は、慣用の反 応手段により行うことができる。

本発明による前記アデニンヌクレオチド誘導体 を結合した物質は、その合成は著しく容易であり、 しかも通常の使用条件下ではその N⁶ーカルバモイ ル結合が極めて安定で、結合したアデニンヌクレ オチド誘導体が遊離するようなことはなく、さん に、関係酵素に対し強い調和力を有し、たとを配 アフィニティクロマトグラフィーの設着体と 山家 使用した場合、各種のキナーゼやデヒドログナー ゼの分離に顕著を効果を示す。また、固定化補酵 素として酵素反応器(バイオリアクター)に対し て応用する場合、各種のキナーゼに対して高い補 酵素活性を示す。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明す る。

寒施例

A: アデニンヌクレオチド誘導体の合成

- 1 1 -

MLiCL容被 (pH 5)1 & と 0.2 M Li CL(pH2) 18の2液による直線勾配溶出法によった。 5000似から800似までの溶出液を合せ、1N LiOHでpH7に調製し、これを濃縮後、エタノ ールとアセトンの1:1混合液をこの濃縮液に加 えて白色沈設を形成し、これを遠心分離し、滅圧 乾燥して、N⁶-(N-(6ーアミノヘキシル)カル バモイル]-AMP・Li塩 の1水和物(A) 0.3 9 タを白色粉末として得た。 次に、この Li 塩の一 部を水に耐かし、ギ酸酸性として白色沈澱を生成 させ、これを達心分離し、滅圧乾燥して遊離酸の 1水和物間を白色粉末として得た。

前記のようにして得た化合物AJ及びBJは、薄層 クロマトグラフィー(TLC)において単一スポ ットを示し、又高速液体クロマトグラフィー(H SLC)において単一ピークを示し、単一物質で あると認められた。第1表にその Rf 値と、保持 時間をまとめて示す。化合物のは LiOH で中和 した後分析にかけたため、化合物A)の場合と同じ 値を示した。また、第1表には参考のために出発

- 1 2 -

物質であるAMPについての値も合せて示した。 たか、表中に示した展開容 群は次の通りである。

a;イソ酪酸:1Mアンモニア水(5:3) (EDTAで飽和させた)

b;0.1Mリン酸カリウム(pH 6.8):硫酸ア ンモニウム: 1 ープロパノール (1 0 0: 60:2(V/W/V)]

c; 2 M 孝酸: 0.5 M LiCz(1:1)

d; 1 M LiCL

e;2多硼酸:2MLiCz(2:1)

f; 3%硼酸: 3MLi(l (2:1)

HSLC 保持時間 (分)

ーホト

¥

#

1. Cの敬盗

LCの展開格供

2

ပ

۲

*

轹

- ;

9

30 00

Ö

0.1

e

 $\mathbf{\Xi}$

Z H

~

\$ Z

4

ö

N

0

2

Ö

e

特開昭53-133283(5)

また、化合物(A)、日はいずれも不定形固体であって明瞭を融点を示さないが、分解点としては、化合物(A)は 2 1 5 \sim 2 2 5 C、化合物(B)は 1 9 2 \sim 1 9 5 C 0 値を示し、また化合物(A)の旋光度は $\left(\alpha\right)_{D}^{13}$ = - 2 9 7 $^{\circ}$ (C = 0 .7 4 $_{1}$ H_{2} O) を示した。

でな物(A)及び(B)の元素分析値はそれぞれ理論値と一致することが確認された。さらに、官能基分析により、化合物(A)及び(B)は分子内に1つのアミノ基を持つことが確認された。

さらに、C¹³ 核磁気共鳴スペクトルにかいて、 化合物A)は26.5 ppmから41.3 ppmの間に6 本のシグナルを示す。このことから分子内にヘキ, サメチレン基の存在することが確認された。また、 化合物A)及びB)のU V スペクトルから、分子内に アデニン核の6位のアミノ基に結合したカルバモ イル基の存在が確認された。

A-(2) N⁶-[N-(6-アミノヘキシル) カル バモイル]-ADP・Li塩 及びN⁶-[N-(6-アミノヘキシル) カルバモ

-15-

イル]-ATP・Li 塩の合成誌

アデノシンダージリン酸(ADP)19を50 配のHMPAに溶解させ、これにHDU20配を 加え、75℃で1.5時間反応させた。反応液を 施例1の場合と同様にして処理して、N⁶ー(N (6ーアミノヘキシル)カルバモイル]ーADP し塩(イオン交換クロマトグラフィーにおける 1000配~1230配落出分、化合物C)0.19 9及びN⁶ー(Nー(6ーアミノヘキシル)カルバモイル]ーATP・Li塩(イオン交換クロマトグラフィーにかける フィーにかける1600配~1900配溶出分、化合物C) ラフィーにかける1600配~1900配溶出分、化合物C)0.269をそれぞれ白色粉末として得た。

これらの化合物の及びDIについて、前配A-(1) の場合と同様にしてTLC及びHSLC分析の結 果を第2表に示す。 -16-

U 🖺

				TLC	TLC(Rf)		į		101
LCの吸着体	# 1	セルロースF	- XF	A.	PEI-the-AF	4 7 1	X		日の日本学会会会
LCの展開商機	耧	e	l. b	J .	p	e e	J	*8	(6)
包	ပ	C 0.51 0.24 0.69 0.56 0.18 0.43 0.62	0.24	0.69	0.56	0.18	0.43	0.6 2	5.8
₽	D	D 0.41 0.37 0.19 0.30	0.37	0.19	0.30	1	0.19	0.19 0.34	1 0.6
D P		0.3 1	0.31	0.31 0.31 0.55 0.31	0.3 1	0.06	0.06 018 0.28	0.28	7.9
ТР		0.22	0.22 0.37	0.13 0.16	0.16		0.0 6	0.0 6 0.1 1	1 2.8

F F 7 4 4 4

4 多硼酸— 4 M LiC2 (2:1)

轰__

化合物 Ω 及び Ω はいずれも不定形固体であって 明瞭な触点を示さないが、化合物 Ω は 2 2 0 C以 上で、化合物 Ω は 2 2 5 C以上で分解し、また、 複光度については、化合物 Ω は $\left(\alpha\right)_0^{13}=-21.9^\circ$ $\left(C=0.82.H_2O\right)$ 、化合物 Ω は $\left(\alpha\right)_0^{13}=$

7.2° (C=1.69, H₂O)を示した。

1.69, H₂O)を示した。

1.69, H₂O)を示した。

2.00

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

2.10

- 1 9 -

 $0.1\,\mathrm{M}$ の $\mathrm{Na\,HCO_3}$ $50\,\mathrm{ml}$ で洗い、洗液は吸引口過により除去した。なか、以上の操作は全て氷冷下で行なった。

次に、このようにして BrCN で活性化されたセファロース4 B ゲルを、前記A - (1)で得られた N⁶- (N-(6-Tミノヘキシル)カルバモイル] - AMP・Li塩20 号を4 200.1 M NaHCO3 に発力した溶液に加え、4 Cで15時間かきまでなった。次いで、これを吸引口過した溶液に加え、4 Cで15時間かきまでで、これを吸引口過した溶液に加え、4 Cで15時間かきまでで、次ので、これを吸引口過して湿潤ゲル約49を得た。リン分析の結果、このゲル中には、活性成分としてのN⁶-(N-(6-Tミノヘキシル)カルバモイル]-AMPが、湿潤ゲル19当り、1.81 μmolの割合で結合されていることが確認された。(以下、このものはセファロース4 B 固定化AMPと呼称する)

B-(2) セファロース 4 B に対する N⁶- (N- (6 一 アミノヘキシル) カルパモイル] - A D P 及び N⁶- (N - (6 - アミノヘキシ 特別昭53-13328 また、化合物の及びのはUVスペクトル分析が らカルバモイル基の存在が確認され、又核選気共 場分析によりヘキサメチレン基の存在が確認され た。さらに、化合物のはピルビン酸キナーゼとア セテートキナーゼに対してADPとしての補降素 活性を示し、化合物のはヘキンサーゼ、グリセロ キナーゼに対してATPとしての補降素活性を示 した。その活性の度合は元のADP又はATPと

高分子物質に対するアデューンスクレオ ド誘導体の結合

比較すると、最大速度にかいてそれぞれ20及び

82,63及び87%であった。

プログライン 市販のアガロースゲルであるセファロースに対するN⁶ー [Nー(6ーアミノヘキシル)カルパモイル] - AMPの結合

4 9 のセファロース 4 Bを水 6 配 に 悪獨し、
0.5 Nの NaOH で pH 1 1 とし、これに 6 配の水
に溶かした Br.CN 1 2 0 町を加えた。 pH の低下
を補なりように 0.5 Nの Na OH を加え pH 1 0 に
1 5 分保った後、吸引口通し、得られた固形物を

- 2 0 -

ル)カルパモイル] - A T P の結合
前記 B - (1)において、原科として N⁶- [N- (6
- アミノヘキシル)カルパモイル] - A D P 及び
N⁶- [N- (6-アミノヘキシル)カルパモイル]
- A T P の各々の Li 塩を用いた以外は同様にして反応を行ない、セファロース 4 B 固定化 A D P
(活性成分含量 1.01 μmol/19 虚腐ゲル)及び
セファロース 4 B 固定化 A T P (活性成分含量
0.67 μmol/19 虚腐ゲル)をそれぞれ得た。

B-(3) デキストランに対するN⁶- (N-(6-1)) アミノヘキシル)カルバモイル]-AT

可存性デキストラン(デキストランT40)の
100 町を3 配の水に溶かし、0.5 N NaOH で
pH 11 とし、これに Br CN 100 町を水 2 配に
溶かした溶液の0.4 配を加え、0.5 N NaOHを加
えて pH 11 に保った。約15分後、 pH の低下
がなくなり、この時点で0.1 Nの HCとにより pH
9.5 に調整したのち、N⁶ー(Nー(6ーアミノ
ヘキシル)カルバモイル 3 ー ATP・Li 塩 20 町

特昭 昭53-133283 の

を含む水溶液1 配を加え、これをかきまぜながら 1 6 時間電温に放置した。次いで 0.2 M エタノールアミン塩酸塩(pH 8.5) 1 配を加えて 1 時間 放置したのち、Bi O Gel P-6 のカラムでゲルクコマトグラフィーを行ない、その高分子分画を め、さらにこれを 0.1 M トリエタノールアミン 緩 衝 (pH 7.6) に対して一夜透析した。 透析内 液のリン分析の結果、デキストラン 1 9 あたり 1 0.2 4mol のA T P が結合した可容性デキストラン固定化A T P が得られたことが確認された。

B #リアクリル酸に対するN⁶-(N-(6 -アミノヘキシル)カルバモイル]-A TPの結合

一ポッケクリル酸 100 明を水 3 配 (花客かし、0.5 N NaOH で pH 4 とし、これにエチルジメチルアミノプロビルルポジイミド塩酸塩 200 明を加え、直ちに $N^6-(N-(6-T)<-N-(6-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N-(10-T)<-N$

- 23 - ·

による直線勾配溶出を行なった(各液60 配づつ)。 溶離液を4.8 配づつコレクターで分画し、各フラクション中の血清アルブミン濃度を2.8.0 mμ 扱光度で測定し、また各酵素の活性を測定した。 で溶出され、LDHはフラクション底6の前後、 PGKはフラクション底18と19、PKはフラクション底18と19、ADHはフラクション底 2.3と2.4 に審出された。

同様にB-(2)で調製したセファロース4B固定化ADPとセファロース4B固定化ATPをそれぞれ吸着体としての実験を行なって、いずれのカラムでもHK,LDH,PK,PGK,ADHが相互によく分離することを確認した。

C-(2) 固定化補酵素としての応用

前記B:-(3)で調製した可容性デキストラン固定 化ATPはヘキソキナーゼ及びクリセロキナーゼ に対して未修飾のATPのそれぞれ49及び70 多の活性を示した。更に、アセテートキナーゼ (AK)とヘキソナーゼ(HK)の共役酵素反応 にゲルロ過と透析処理により精製した。透析内液のリン分析の結果、ポリアクリル酸19あたり 50 μmol のATPを結合したポリアクリル酸固定化ATPが得られたことが確認された。

C: 応用例

C-(1) 吸着体としての応用

前記B-(1) で調製したセファロース4B固定化AMPの虚関ゲル5gをカラムに詰め(カラムペッド容量6.5 ml)25 mMトリエタノールアミン 緩衝液(pH 7.6)を十分に流して平衡後、アルコールデヒドロゲナーゼ(ADH)、乳酸デヒドロゲナーゼ(LDH)、乳酸デヒドロゲナーゼ(HK)、3ーホスホグリセリン酸キナーゼ(PGK)の各々4.2 ,2.9 ,3.6 ,2.7 ,4.9 (ユニット)と、血清アルプミン3 mgを含む液0.2 mlをカラム上部より加え、まず、上記緩衝液に1 mlによるようにメルカプトエタノールを加えた上記緩衝液に26 kC1 Mになるよう KC1 を加えた液と加えた次とで1

- 2 4 -

系において次の反応の媒体として作用した。



この共役酵素反応系におけるこの固定化ATP の回転数(ATP型とADP型のリサイクル)は その優度が 0.1 mMにおいて 7.5 cycles/hr であ り、一方、未修飾のATPは同優度において 3 8.2 cycles/hr の回転数を示した。

次に、AK(1.8ユニット)、HK(8ユニット)及びこの固定化ATP(0.1 mM)を含む液 3 mlを分子量1万以上をカットオフする限外コースを接近のセルに入れ、度を接着した連張限外100 mMのグルコースを 7.5 mMのアセチルリン酸を含む基質液を11mb br の流速で流したところ、膜を通過してくる流出液ー中に0.27 mMのグルコースー6ーリン酸が含まれてかり、その優度は6時間の連続限外ロ過にかいてほぼ一定であった。流出液の全量は60 mlであり、セル内液の20倍だけ流して、なかかつグ

ルコース-6-リン酸がコンスタントに生産されることが明らかとなった。

特阳昭53-133283 789